

Freeform Search

and the second second	
Database:	US Patents Full-Text Database US Pre-Grant Publication Full-Text Database JPO Abstracts Database EPO Abstracts Database Derwent World Patents Index IBM Technical Disclosure Bulletins
Term:	□
Display:	Documents in Display Format: CIT Starting with Number 1
Generate:	○ Hit List ● Hit Count ○ Image
***************************************	Search Clear Help Logout Interrupt
	Main Menu Show S Numbers Edit S Numbers Preferences

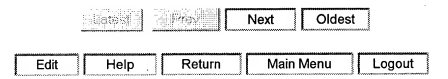
Search History

Today's Date: 6/19/2001

DB Name	<u>Query</u>	Hit Count	Set Name
USPT	(glucose or reducing sugar) same (koji or aspergillus) same temperature same reduc\$	16	<u>L8</u>
USPT	(wheat or corn or soy or soybean) same (glucose or reducing sugar) same (koji or aspergillus) same temperature	17	<u>L7</u>
USPT	(wheat or corn or soy or soybean) same (glucose or reducing sugar) same (koji or aspergilus) same temperature	2	<u>L6</u>
USPT	(wheat or corn or soy or soybean) and (glucose or reducing sugar) and koji	320	<u>L5</u>
DWPI	(wheat or corn or soy or soybean) and (glucose or reducing sugar) and koji	20	<u>L4</u>
DWPI	(wheat or cor or soy or soybean) and (glucose or reducing sugar) and koji	17	<u>L3</u>
DWPI	koji same (glucose or reducing sugar)	33	<u>L2</u>
DWPI	koji and (glucose or reducing sugar)	41	<u>L1</u>

Searches for User vafremova (Count = 2734)

Queries 2685 through 2734.



S#	Updı	Database	Query	Time	Comment
<u>S2734</u>	<u>U</u>	USPT	hydroly\$ same (wheat or corn or soybean) same koji same temperature		
<u>S2733</u>	<u>U</u>	USPT	hydroly\$ same (wheat or corn or soybean) same fung\$ same temperature	2001-06-19 15:06:41	
<u>\$2732</u>	<u>U</u>	PGPB	hydroly\$ and (wheat or corn or soybean) and fung\$ and temperature		
<u>S2731</u>	<u>U</u>	JPAB,EPAB	hydroly\$ and (wheat or corn or soybean) and fung\$ and temperature		
<u>S2730</u>	<u>U</u>	DWPI	hydroly\$ and (wheat or corn or soybean) and fung\$ and temperature	2001-06-19 14:43:39	
<u>S2729</u>	<u>U</u>	DWPI	hydrolyzed and (wheat or corn or soybean) and fung? and temperature	2001-06-19 14:43:18	

(FILE 'HOME' ENTERED AT 17:35:05 ON 19 JUN 2001)

FILE 'CAPLUS' ENTERED AT 17:35:17 ON 19 JUN 2001
L1 7 S (KOJI OR ASPERGILLUS) AND TEMPERATURE AND (GLUCOSE OR REDUCIN

FILE 'BIOSIS' ENTERED AT 17:41:54 ON 19 JUN 2001 L2 30 S (KOJI OR ASPERGILLUS) AND TEMPERATURE AND (GLUCOSE OR REDUCIN

WEST

Generate Collection

L4: Entry 14 of 20

File: DWPI

Feb 28, 1981

DERWENT-ACC-NO: 1981-29587D

DERWENT-WEEK: 198117

COPYRIGHT 2001 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: White seasoning soln. prepn. - by first adding enzyme soln. extracted from koji lees to crude protein soln. sepd.

from corn

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE FUKUSHIMA H CODE

FUKUI

PRIORITY-DATA: 1980JP-0088541 (July 27, 1979)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE

LANGUAGE PAGES MAIN-IPC

JP 56021571 A February 28, 1981

000 N/A

JP 83001900 B January 13, 1983

N/A N/A

000 N/A

INT-CL (IPC): A23L 1/23

ABSTRACTED-PUB-NO: JP56021571A

BASIC-ABSTRACT:

Prepn. of white seasoning soln. having total nitrogen 0.6-1.7 w/v, formal-nitrogen 0.3-1.0 w/v alcohol 2-5 w/v, sugar (reducing sugar) 2-6 w/v, common salt 15-18 w/v, pH 4.5-5.5, buffering ability 0.5-1.0 and colour above No. 28, is described.

Process comprises enzyme(a) adding soln. extracted from koji lees to crude protein soln. sepd. from corn; (b) decomposing protein and starch in the soln.; (c) adding common salt; (d) heating; (e) filtering off aggregate; (f) adding saccharified soln. obtd. by hydrolysing starch such as corn starch enzymically and lactic acid bateria cultured separately, in the protein solution obtained in (e); (g) lactic acid fermentation.

Process further comprises (h) adjusting pH of the fermented liquid to 4.0-5.2; (i) heat-sterilising; (j) filtering to obtain protein-digested soln. (k) adding koji mould which can produce protease and amylase, in crushed and boiled corn. and (l) adding obtd. solid koji and yeast in the protein-digested solution obtained in (j) to effect the decomposition of starch

solution obtained in (j) to effect the decomposition of starch and protein and alcoholic fermentation.

TITLE-TERMS: WHITE SEASON SOLUTION PREPARATION FIRST ADD ENZYME SOLUTION EXTRACT KOJI LEE CRUDE PROTEIN SOLUTION SEPARATE CORN

DERWENT-CLASS: D13

CPI-CODES: D03-H01C; D05-A02;

Generate Collection

L5: Entry 6 of 14

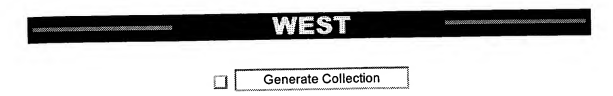
File: USPT

Dec 17, 1996

DOCUMENT-IDENTIFIER: US 5585251 A TITLE: Fungal isolates, fusacandins

DEPR:

The compounds of the present invention may be produced by culturing, in appropriate media, fungal microorganisms which are capable of producing fusacandins. The compounds are produced when the culture is grown in a stationary fermentation with a culture medium containing a source of carbon and a source of nitrogen. Media which are useful include an assimilable source of carbon such as starch, sugar, molasses, glycerol, a combination of glucose plus molasses, etc.; an assimilable source of nitrogen such as protein, protein hydrolysate, polypeptides, amino acids, peptone plus yeast extract or whole yeast, etc.; and other optional organic and inorganic ingredients which can be added to stimulate production of the fusacandin compounds. For example, inorganic anions and cations including potassium, magnesium, calcium, ammonium, sulfate, carbonate, phosphate, chloride, etc. may be added to the medium. Further, buffers such as calcium carbonate can be added to aid in controlling the pH of the fermentation medium. The stationary fermentation may include a solid support to increase the surface area available for fungal growth. Suitable supports include Spoon Size Shredded Wheat, rolled oats, barley, cracked corn, flee, millet, corn bran, wheat bran, oat bran, vermiculite, etc. The culture may be incubated in stationary vessel (without movement) or in a cylindrical or other vessel which is rolled or agitated to increase aeration. Other culture methods, such as a liquid, submerged, agitated culture process are feasible. In these cases, aeration may be provided by forcing sterile air through the fermentation medium. Agitation can be provided by shaking the container or by stirring the culture, for example, with a mechanical stirrer. The fermentation is generally carried out in a temperature range of from about 15.degree. C. to about 35. degree. C. The pH of the fermentation is preferably maintained between 3 and 9. The compound is produced and accumulated between 3 and 28 days after inoculation of the fermentation medium.



L5: Entry 8 of 14

File: USPT

Feb 23, 1988

DOCUMENT-IDENTIFIER: US 4727026 A

TITLE: Method for direct saccharification of raw starch using enzyme produced by a basidiomycete belonging to the genus

Corticium

BSPR:

The present inventors made extensive studies on the method for the enzymatic saccharification of starch without cooking. As a result, it was found that the enzyme produced by a fungus beloning to the genus Corticium had much higher activity toward uncooked starch than known glucoamylases, and a suspension of 10% (w/v) raw-corn starch was almost completely hydrolyzed by the enzyme within 8 hours. It was also found that the saccharification proceeded at a higher temperature and a lower pH than the other amylases which were able to hydrolyze uncooked starch. These properties are very profitable from the standpoint of controlling the infectious basteria which would effect the saccharifying efficiency.

yanninnamanananananananananananan	WEST	**************************************
	Generate Collection	

L5: Entry 9 of 14

File: USPT

Oct 21, 1986

DOCUMENT-IDENTIFIER: US 4618579 A TITLE: Raw starch saccharification

DEPR:

Corn starch was slurried in water at 26% d.s. starch. Calcium was added to a concentration of 30 ppm; the pH was adjusted to 5.7; and the temperature was raised to 55.degree. C. 15 10 D.E. units of unrefined RSH enzyme preparation obtained from the fermentation broth of a mutant strain of the fungus Humicola grisea var. thermoidea (ATCC 16453) per gram of starch was added. The reaction proceeded at 55.degree. C. for 48 hours as the slurry was stirred. About 82 percent of the initially charged starch was solubilized in this first hydrolysis step.

DEPR:

Corn starch was slurried in water at 36% d.s. starch. Calcium was added to a concentration of 30 ppm; the pH was adjusted to 5.7; and the temperature was raised to 55.degree. C. 15 10 D.E. units of unrefined RSH preparation obtained from the fermentation broth of a mutant strain of the fungus Humicola grisea var. thermoidea (ATCC 16453) per gram of starch was added. The reaction proceeded at 55.degree. C. for 48 hours as the slurry was stirred. About 64 percent of the initially charged starch material was solubilized in this first hydrolysis step.

WEST

Generate Collection

L3: Entry 4 of 6

File: JPAB

Aug 30, 1994

PUB-NO: JP406239848A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 06239848 A

TITLE: POLYENE-BASED COMPOUND

PUBN-DATE: August 30, 1994

INVENTOR - INFORMATION:

NAME

COUNTRY

TAKAGI, IZUMI AKASHI, SATOSHI

MIZOGAMI, KAZUTOSHI

HANADA, KAZUNORI

YAMAGISHI, MICHIO

ASSIGNEE - INFORMATION:

NAME

COUNTRY

TAISHO PHARMACEUT CO LTD

N/A

APPL-NO: JP05029508

APPL-DATE: February 19, 1993

US-CL-CURRENT: 549/546

INT-CL (IPC): C07D 303/38; C12P 17/02; A61K 31/335

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain a new compound having antimicrobial action and useful as a medicine.

CONSTITUTION: A polyene-based compound expressed by the formula. This compound is obtained by culturing a fungal strain (FERM P-13196) belonging to Streptomyces in a medium containing a nutritive substance under aerobic conditions and extracting the cultured product with an organic solvent (e.g. methanol) and purifying and isolating the product. The compound of the formula has the following physicochemical properties: Appearance, yellow powder; melting point, 128-132°C; molecular formula, C26H33NO6; molecular weight, 455; solubility, soluble in chloroform, ethyl acetate, acetone and methanol and insoluble in water; physiological properties and growth temperature range of the fungal strain, preferably grown in yeast and wheat extract medium at 18-34°C and is not grown at ≤11°C and ≥47°C; biochemical properties: discrimination of aerobic or anaerobic, aerobic; liquefaction of gelatin, positive; solidification of non-fat milk, negative; peptonation positive; solidification of non-fat milk, negative; peptonation of non-fat milk, negative; hydrolysis of starch, positive; formation of melanin-like pigment, negative; type of cell wall, I type; menakinon composition, main components, [MK-9 (H6), MK-9 (H8)].

COPYRIGHT: (C)1994,JPO&Japio

WEST

Generate Collection

L2: Entry 2 of 14

File: DWPI

Mar 10, 1996

DERWENT-ACC-NO: 1996-484093

DERWENT-WEEK: 199648

COPYRIGHT 2001 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: New Aspergillus foetidus strain used as a producer of a cellulase-pectinas e complex - gives a balanced compsn. of cellulolytic and pectolytic enzymes complexes for deep and surface culturing

INVENTOR: KALUNYANTS, K A; KRECHETNIKOVA, A N ; PAVLOVA, N M

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE CODE
BIOTECHN RES INST BIOTR
MOSC FOOD IND TECHN INST MOFO

PRIORITY-DATA: 1987SU-4235576 (April 23, 1987)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAIN-IPC SU 1445180 A1 March 10, 1996 N/A 003 C12N001/14

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DATE APPL-NO DESCRIPTOR

SU 1445180A1 April 23, 1987 1987SU-4235576 N/A

INT-CL (IPC): C12N 1/14; C12N 9/42

ABSTRACTED-PUB-NO: SU 1445180A

BASIC-ABSTRACT:

A strain of the <u>fungus</u> Aspergillus foetidus, a producer of a cellulase-pec tinase complex is new.

During the prodn. of cellulopectofoetidin in deep culturing of the strain A. foetidus-51, the seed culture was prepd. by introduction of a conidium suspension into a 1 l flask, with a nutrient medium contg. (%): 70 wheat bran, 29 sugar beet and 1 ammonium sulphate, moistened to 60%. The seed material was grown at 30 deg.C to copious spore formation. After 1 hr., before introduction into the fermenter, 300 ml of sterile tap water was added to the flask contg. the seed culture. Culturing was carried out in a 1 m3 fermenter: aeration 1 m3/m3 of medium

per hr., continuous stirring, temp. 30 deg.C and fermentation in a specified medium. After fermentation the mycelium was sepd. and the culture liq. was spray-dried to 13% moisture, entry temp. 160 deg.C, exit temp. 55 deg.C. The prepn., as a light yellow powder, had the activities: endo-1,4-glucanase 350 units/g; cellobiohydrolase (AFB) 50 units/g; beta-glucosidase 300 units/g and total pectolytic activity (PkA) 100 units/g.

USE - The strain is useful in <u>hydrolysis</u> of polysaccharides other than starch, in brewing and alcohol industries and in agricultural fodder prodn.

ADVANTAGE - The strain produces a balanced compsn. of cellulolytic and pectolytic enzyme complexes for deep and surface culturing.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: NEW ASPERGILLUS STRAIN PRODUCE CELLULASE PECTINASE COMPLEX BALANCE COMPOSITION CELLULOLYTIC PECTOLYTIC ENZYME COMPLEX DEEP SURFACE CULTURE

DERWENT-CLASS: D13 D16

CPI-CODES: D05-C03C; D05-H05;

UNLINKED-DERWENT-REGISTRY-NUMBERS: 1680S; 1772S ; 1786S

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1996-151600

Generate Collection

L4: Entry 17 of 20

File: DWPI

Mar 3, 1975

DERWENT-ACC-NO: 1975-45162W

DERWENT-WEEK: 197527

COPYRIGHT 2001 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Viscous shoyu prodn from a koji - obtd by inoculation of

Aerobacter cloacae (FERM-P 1779)

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

CODE

KIKKOMAN SHOYU CO LTD

KIKK

PRIORITY-DATA: 1973JP-0070878 (June 25, 1973)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES MAIN-IPC

JP 50019996 A

March 3, 1975

N/A

N/A000

JP 79001000 B

January 18, 1979

N/A

000

INT-CL (IPC): A23L 1/23; C12K 3/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP50019996A

BASIC-ABSTRACT:

A viscous shoyu was produced using a koji made by inoculating Aerobacter cloacae (FERM-P 1779) prodg. a high viscous polysaccharide together with Aspergillus. In an example, the microbe was inoculated to 40 g wheat bran contg. 30 ml water and pasteurized at 1 kg/cm2 for 60 min at 7 x 105 cells together with 1 x 108 cells of A. sojae IAM 2669 and cultured at 30 degrees C for 60 min. To 3.3 kg defatted soybean steamed at 1 kg/cm2 for 45 min, 10 g of the inoculum and 3.1 kg roasted and crushed wheat were added and cultivated at 28-35 degrees C for 65 hr. To the finished koji, 12 1. of 23% NaCl soln. were added and fermented at 25-30 degrees for 6 mths. The resulting shoyu had sp. viscosity 81.50 and total N 1.460, formol N 0.950, NH3-N 0.216, reducing sugar 2.35, and alc. 2.20%.

TITLE-TERMS: VISCOSITY SHOYU PRODUCE KOJI OBTAIN INOCULATE AEROBACTER CLOACA FERM P

DERWENT-CLASS: D13 D16

CPI-CODES: D03-H01C; D05-A;

	WEST	annistanninnunninnunnunnunnunsussississi
End of Result Set	Generate Collection	
	Generate Collection	•

L1: Entry 1 of 1

File: DWPI

Mar 3, 1975

DERWENT-ACC-NO: 1975-45162W

DERWENT-WEEK: 197527

COPYRIGHT 2001 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Viscous shoyu prodn from a koji - obtd by inoculation of

Aerobacter cloacae (FERM-P 1779)

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE CODE KIKKOMAN SHOYU CO LTD KIKK

PRIORITY-DATA: 1973JP-0070878 (June 25, 1973)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAIN-IPC

JP 50019996 A March 3, 1975 N/A 000 N/A JP 79001000 B January 18, 1979 N/A 000 N/A

INT-CL (IPC): A23L 1/23; C12K 3/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP50019996A

BASIC-ABSTRACT:

A viscous shoyu was produced using a koji made by inoculating Aerobacter cloacae (FERM-P 1779) prodg. a high viscous polysaccharide together with Aspergillus. In an example, the microbe was inoculated to 40 g wheat bran contg. 30 ml water and pasteurized at 1 kg/cm2 for 60 min at 7 x 105 cells together with 1 x 108 cells of A. sojae IAM 2669 and cultured at 30 degrees C for 60 min. To 3.3 kg defatted soybean steamed at 1 kg/cm2 for 45 min, 10 g of the inoculum and 3.1 kg roasted and crushed wheat were added and cultivated at 28-35 degrees C for 65 hr. To the finished koji, 12 1. of 23% NaCl soln. were added and fermented at 25-30 degrees for 6 mths. The resulting shoyu had sp. viscosity 81.50 and total N 1.460, formol N 0.950, NH3-N 0.216, reducing sugar 2.35, and alc. 2.20%.

TITLE-TERMS: VISCOSITY SHOYU PRODUCE KOJI OBTAIN INOCULATE AEROBACTER CLOACA FERM P

DERWENT-CLASS: D13 D16

CPI-CODES: D03-H01C; D05-A;



74 FT 92

(2000A)

昭和48年 6月 25日

特許庁長官 三 宅 幸 失 嚴

1 発明の名称 **チョウンョウユ でイゾウホウ ** 糊 醤 油 の 製 造 法

2.発 明 者

 ノダンミヤツキ

 住 所 千葉 果野 田 市 宮 崎 4 5

 キタ ハラ セイ ジ

 氏 名 北 原 皮 之 (ほか 2 名)

3 特許出願人

郵便番号 278

性 所 千葉県野田市野田339番地 コョウュ 氏 名 (447)キッコーマン普油株式会社 モギ が サブ ロウ 取締役社長 茂 木 啓 三 郎



力力

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-19996

43公開日 昭50.(1975) 3. 3

②特願昭 48-70878

②出願日 昭48:(1973)6.25

審查請求

有

(全7頁)

庁内整理番号

(52)日本分類

7435 49

36(5)C2

明 細 垂

1発明の名称 粘稠醬油の製造法

2.特許請求の範囲

アエロパクター属に属し、高粘性多糖類生産能を有する菌株の菌体またはその培養物を、 静油用植麴製造に際し、あらかじめ醤油麴菌と同時もしくはその前後に接値して培養したものを用いるか、 常法により得られた醤油和種麴と混合しておるか、 または通常の醬油麴製造中に接種し、 あとは常法により製麴、 仕込、 熟成させることを特徴とする粘稠醤油の製造法。

3 発明の詳細な説明

本組発明は粘稠番油の製造法に関し、その目的とするところはアエロバクター属に属し高粘性多糖類生産能を有する菌株の菌体またはその培養物を用いて粘稠性、香味および分散性等の著しく優れた粘稠醤油の製造法を提供することにある。

従来粘稠醤油としては C.M.C. ゼラチン、アラビアゴム、グリセリン、可溶性最粉等の市販の粘

稠剤(調味科学35~42 VOL/8、M2、197/) あるいは精製ペクチン剤(特公昭38-994/) 等を市販醬油に直接添加したものが知られている。

しかしながら上述した如く単に粘稠剤を添加した醤油では、ある程度粘性の高いものは得られても、醤油自体の分散性、香味あるいは舌触り等の点に著しい難点がある。

すなわらず気光明はアエロバクター属に属し高

俗性多糖類生産能を有する歯珠の歯体またはその 佰 物を、醬油用種鑑製度に誤し、あらかじむ醬 価権圏と同時もしくはその前後に接種して応養し たものを用いるが、常法により待られた智油用種 観と混合して用いるか。または通常の醤油麴製造 中に接種し、あとは常法により製麴、仕込、熟成 させることを特徴とする粘稠醤油の製造だである。

本顔発明方法により得られる粘稠醤油は著しく 芳醇で農運な香味を有し、分散性が良く滑らかで 。 しかも値めて粘稠性の優れたものであり。 七ち 皮で 5~ 400程度の粘欄な器 油である。

次に本願発明における使用菌について具体的に 説明する。

本顧発明方法の使用菌の/菌株アエロバクター ・クロカエ N/ 4 / 4 ー N/ は、工業技術院 破生物 工 莱技術研究所に、微工研菌寄第1779号(FERM - P K / ククタ)として寄託されているが、先ず 該菌株の菌学的性質について詳細に説明する。

(1)、形態

!細胞の形および大きさ;

成する。沈馥の量は多く、粘質である。

4 肉汁ゼラチン穿刺培養

上層部が最も生育良好で、値めて弱い液化性が ある。液化の形状は噴火口状である。

5リトマスミルク

酸を生成し、凝固する。ペプトン化はしない。 6.ゼラチン平板培養

讶点状の生育を示し、液化する。コロニーは談 黄色を呈する。

7. 馬鈴薯培地

中程度の生育を示し、色沢は淡黄白色で光沢あ り、平滑で色素は産生しない。

〔□〕、各生理学的性質

/. 硝酸塩の遺元

2 M R テスト : --

3. V P デスト

4.1ンドールの生成;-

5. 銃化水素の生成(T.S.I 培地); -

6.デンプンの加水分解 ;一(2日間培養)

フシモンズのクエン酸増地;資化する。

特開 昭50-199962

1.0 μ 1.1.5~20 μ の短桿菌である。

2細胞の多形性の有無;無。

3.運動性の有無

:有(丿ないし2本の周載

毛を有する)。

4.胞子の有無

: ##

5.クラム染色

; 陰性。

6.カブセル染色

:慰められる。

(『) 各培地における生育状態

.. 肉汁寒天平板培養(培養温度 3 O C 、 2 4 時間 培養後の観察)

直径2~5㎜の円形状の生育を示し、隆起して いる。

表面は平滑で光沢があり、不透明である。

周禄は円形である。

2 肉汁寒天斜面培養

線状に中程度の生育を示す、色沢は羨黄褐色で 光沢があり、不透明である。特に臭いはなく、培 地の色は変化しない。

3. 肉汁液体培養

中程度の生育を示し、極めて僅かに脆い壌を形

8. NH 4 H 2 PO 4 の 餐化性;単一窒素源として 利用し 得る。

9. 色素の生成

: -

10カレアーゼ(クリステンセン氏の方法);--

11. オキシダーゼ(コパク氏の方法);--

12185-4 : +

/ 3. 生育の可能な範囲; p.H.4.0~9.0 。温度 5~4.2℃

/ 4. 生育の 最適範囲 ; p B 6.0~7.0 . 温度 30~37℃

/ 5. 酸素に対する態度;通性好気性

/ 6.0 - Fテスト (フー&リファーソン 培地)

グルコース ;酸およびガス主成

シュークロース:酸およびガス生成

;酸のみ生成

/フマッコンキー培地; 茯赤紫色コロニー形成

18. アンモニアの生成;+

/タマニトール果天培地 : 生育しない。

20. ガス組成(グルコース培地); CO2 : H2 = 3 : /

〔N)、灰素原の利用性(30℃、/4日間静度)

7. 糖類の発酵性

試験方法はジー・ビー・ロビンス(G B.Rittins)

等の発酵試験伝(J. Bact.39,399(1940))

	酸生成	ガス生	₹	數生成	ガス生成
リルーアラピノース	+	+	リラテン ブン	+	±
2/Dーキンロース	+	+	10ラムノース	-	-
(3)ロークルコース	+	+	ロカメリヒオース	+	+
(4)D-マンノース	+	+	08セロビオース	+	+
(5)Dーフラクトース	+	+	09ラフイノース	+	+
(6)Dーガラクトース	+	+	201メレチトース		-
(7)マルトース	+	+	(2)イヌリン		
(8)シュークロース	+	+	(22)デキストリン:	+ ;	+ ;
(9)ラクトース	+	± ,	(数) クリコーゲン!	-	
10トレハコース	+	+	(2)アドニトール		
IDD-ンルピトール	+	+ #	(あ) ズルントール		
12Dマニトール	+	+ ((85)サリシン		+
3イノシトール	±	- k	20)エスクリン	+	+
17リセニール	+	- 6	B) ローメチルゴクコント・	+	+

オルニチン ; 士

リジン ; -

アルギニン ; +

8.グルタミン酸脱炭酸酵素;生産せず。

9.メチレンプルー

; 色素が選元される。

10.カゼイン

*: 液化しない。

/ / 尿酸の費化性

/ 2 馬尿酸の費化性

13. エジクマン試験

14.ソンレイ・アルギニン試験;+

/まマロン酸の餐化性 ;一

16.フェニルアラニンデヒドログナーゼ;ー

17.5 多乳糖の受化性 ; +

18.アルギン酸ソーダの資化性;一

19. プロトベクチナーゼ・ー

以上のような菌学的性質を有する本菌株の分類 学上の位置を、パージイのコニアル・オブ・ディ ターミネイテイプ・パクテリオロジー第7版 (Borgey's Manual VDeterminative 4名 本願充明における使用遺伝としては、たとえば

2有機能をよび炭素化台物の食化症 NH. NO: 0/5 KH:PO. 0/5 MgSO. . 7 H: 0 0.5% 皮素質 0.2% の培地で試験した。

5	ŧ	柔	14	台	杒	£	1E	性	戾	案	12	Ŕ	杒	爱	 16 13.
					N		_					ン		<u> </u>	+
	1	r	J	ン	酸		+		7	<i>^</i> ,	1	酸		†	+
	IJ	v	ゴ	駁			+	-	カ	テ	=		n		
4	7 L			酸			+	 	I	9	<u>ー</u>		л	 	
ę	Ą			酸			_		パラ	オ 4	トシ	安息	香酸	ļ	
A	1:	-		斔	-		 ±	+							· · · · · · · ·

(V)、その他の生理的性質

/. 食塩耐性

; 5 ~ / O % (V/V)まで生育可

能。

2.2・3ブタンジオールの生成;強く生成。

3.グルコース・アスパラギン培地;生育する。

4.リバーゼ

5コアグラーゼ :-

6.レシチナーゼ ; 土

7.メーラーのデカルポキシラーゼ試験;

株はグラム陰性の短桿菌でしかも周疇毛を有する こと、好気性菌でグルコースから酸とガスを生成 し、プロトペクチナーゼを生成せず、 M.R テスト が遮性。V.Pテストが陽性であること。さらに乳 糖を嫌気的に発酵することから、アエロパクター 属に属する菌株であると判定される。

さらに本菌株はグリセリンからガスを生成せず 、ゼラチンを弱く液化することから、アエロパク ター・クロカエ (Aerobacter cloacae)と判定さ れるが、カプセル(夾膜)を形成すること、セラ チン培養のコロニーが淡黄色であること、リトマ . スミルクからガスを生成せず、またペプトン化も しないとと、乳糖からのガス生成は痰跡程度であ るとと、エスクリンから酸ガスを生成すること、 さらにデンブンから酸を生成すること等の点から アエロバクター・クロカエの新菌族であると固定 し、本角株をアエロバクター・クロカエN4/4 一旦と語名した。

Bacteriology クed)に照合した結果、本菌 に記したでエロッフター・ノロカエN4/4~M

少上研究省第1779号(BERM -- P ボ1779 12 が単げられるが、この 西株たけでなくアエコ 12 クラー編に属する菌株で高柏竹多構築を生をす る角株であれば、自然株に殴ることなく、すべて 使用できる。

本顧発明方法において前記した関映を使用する 際、該選株の選体をそのまゝ用いるか。または該 選株を通常の細菌培養培貼に接種し常法により被 体培養して得られた培養物を用いるが。本菌株は いかなる醬油酚症原科中でも通常の醤油用麴菌の 増殖を全く阻害することなく。該夠菌と極めて良 く共生する。

以下、本顧発明におい、本園株の選体またはそ の培養物の添加万法を具体的に説明する。

の培養物の添加量を著しく増加させねばならず。 経済的にや 3 不利となる。

なお本願発明に用いられる通常の管油用種麴の 添加量は管油醸造用原料の総重量の /00~5000 程度である。

また前記した醬油醸造用原料のうち、蛋白質原料は大豆、脱脂大豆、脱皮大豆、グルテン等を活法により水分含量 5 0 ~ 7 0 多 (W/W) 程度により水分含量 5 0 ~ 7 0 多 (W/W) 程度に放放したのち蒸煮したものか、またはは 3 の ~ 7 0 多 (W/W) となるように加水したのちも飽いて圧力!8 ~ 7 kg/cm² (ゲージ圧)の分間の圧力!8 ~ 7 kg/cm² (ゲージ圧)の分間の圧力がある。 1 3 0 ~ 1 7 0 ℃、 1 5 秒 ~ 1 0 分間の等のありたのち、急酸に大気圧下に放出したもの等の数値によっては小发、大发等を必然的のである。

なか本願発明における製麹方法としては、常法により 製品温 20~40℃で3~4日間製麴し出麴とする。

こゝで本菌株による粘稠性物質の生成機構を訳

要して得られた簡価権動と単に混合したものを、 普曲融造用原料に添加、混合する。

この祭、所望會活製品の粘稠度に応じて本常板の数分またはその培養物を適宜の量修加すればよる、該第株の修加量は普油醸造用原料の輸用量/ リ当り/0~/07個、最も好ましくは/0~/09個程度添加するのがよい。

また本閣株の菌体またはその培養物を通常の 油麴製造期間中に添加する場合には、常法により 通常の種類を醬油醸造用原料に接種したのち。これを製麴室に経込み出麴されるまでの製剤期間中 に添加すればよく、特に好ましい添加時期として は皆曲麴の盤込時より20時間以内に添加、混合 するのかよい。

本菌株の菌体またはその容養物を醤油鶏に添加する系、なるべく騒込時に近い時期に添加するのが望ましく。たとえば盛込時では醤油醸造用原料の総重盤/8当り/0°~/0°個添加し、また出難時に近時期に添加する場合には該面株の菌体またはそ

明すれば、先ず替油醸造用原料中に存在する高分子の蛋白質や最初質のものが、通常の醤油菌の増 / チンルム 殖過程で生産されるブロテアーゼやアミラーゼ等の酵素作用を受けた結果、生成される低分子の極々のアミノ酸やグルコース等を培養培地として、本菌株は増殖し上述の粘性物を醤油糖中に著量生成蓄積する。

以下実験例を挙げ製麴過程で粘稠物質が生成、 蓄積される状態を説明する。

寒験例

税脂大豆308および水道水38配を500℃
容フェルンパッファ・フラスコに入れ、これを分間
蒸煮粉度放冷したものに、炒熟割砕小炭30g
を加え、これを150℃容三角フラスコに収収ない。このものにアエロパクター・クロカエ N 4 1 4 - M (
FERM-Fぶ!779)の菌体を2×106個が加ス・ソー、「BM 2569の泡子を1×10億億が加ス・ソー、「BM 2569の泡子を1×10億億が加ス・ソー、「BM 2569の泡子を1×10億億が加

上配方法においてアエロバクター・クロカエN サノサーM(FERM - P M/779)歯株を全く 低加せずに製麴したもの。(対照)

なお粘度の側定は製麴開始時よりの、24.40、64、88時間夫々個々に製麴した麴を508つと採取し、これらに蒸溜水を200元でと添加したのち、ホモゲナイザー(日本精機株式会社製)で擂砕し遮紙濾過して得た濾液を、オストワルド粘度計を用いて20℃で比粘度を側定した。

此粘度() の 側定法は昭和 3 5 年版「実験投 芸化学、上巻 3 3 4 頁」(朝倉書店発行) に 記載 の方法によつた。

本実験例の結果を第1図に示した。

すなわち第1図より明らかなようにアエコバクター・クロカエN4/4ーは(FERM-P/M/779) 菌株を通常の醤油麹港と共生させ製造した麹(試験)の比粘度は、製麹開始より徐々に上昇し初め24時間程度経過してから粘性物の生成により

し、さらに水道水43~を加え吸水させたのも/kg/cm²(ゲーシ圧)で45分間加圧蒸煮した。得られた蒸煮物の品温が40℃に低下した時点で前述の種麴!08を加き、さらに炒熬割砕小麦3/kgを添加、混合し、これを麴蓋に盛込み28~35℃で65時間製麴した。

なお製麴中の手入は盛込後 / 6 時間と 2 2 時間 目に行なった。

次いで得られた麹に23男食塩水/21を加えたのち、これを20セポットに仕込み25~30でで6ヶ月間熟成させ、あとは常法により圧搾、製成することにより香味のよい極めて粘稠性の優れた醤油が得られた。

なお対照はアエロバクター・クロカエN4/4ーM(FERM-PM/779)を全く使用することなく、前記と全く同様な方法で製造した醤油である。

上述の如くして得られた醤油の分析値を第1表 ベボナ。 ・ が度が増加し60~70時間でピークに速し、その後はわずがに低下してくる。

また対照の比特度は製鋼時間の軽速につれ余。 に上昇傾向は見られるが優めて娘少である。

次いで得られた側に適宜の量の食塩水を添加したのち、あとは常法により仕込、熟成、圧搾、製成処理すれば極めて濃厚で分散性の良い粘稠を醤油が得られる。

以下実施例を挙げ本顧発明を具体的に説明する。 実施例1

数40gと水道水30mlを500C容フェルンパッファー・フラスコに入れ1kg/cm²(ゲーン上)で60分間加圧殺菌したのち、このもの 1 品温が40℃に低下したときアエロパクター・クロカエN414ー M (FERM ー P M 1779) 関体をフェノの*値をよび 醤油用麴菌としてアスペルギルス・ノーヤIAM 2669の胞子を1×10⁸個、同時に接種し30℃で60時間無菌的に培養を行まつて種麴を得た。

次いでオートクレーブに視脂大豆33kgを投入

弟	1	表

	比粘度	全窟案	フォルモール	アンモニア	還元糖	Tran	рН
		(2/100 ml)	(2/100 ml)	(8/100 nl)	(8/100mi)	(%)	
対照	3. / 5	1.485	0.952	0.228	230	225	4.80
試験	8 1.50	1.460	0.950	0216	235	220	4.85

なお比粘度の測定法は昭和35年版「実験農芸化学、上巻334頁」(朝倉書店発行)に記載の方法によつた。

また他の醤油分析項目は昭和36年発行、梅田勇雄著「醤油」(三共出版 K.K.) に記載の方法により測定した。

実施例2

税脂大豆に / 4 0 多撒水 後飽和 水 無気 で 6 0 kg/ cm² (ゲーン 圧) 3 0 秒間加熱加圧 した の 5 急酸に大気圧下に 放出して得た蒸煮税脂大豆の 5 ち 8.0 kg を採取し、 この 6 のに アエロ・クター・クロカエ N 4 / 4 ー M (FBRM - P K / 7 7 9)を 5 × / 0°個含有 させた 生理食塩水 2 0 ㎡ を添加し、同時にアスペルギルス・ソーヤ I A M 2 6 6 9 の

性難を109かよび砂熱側砕小皮を引り砂加え、 これを製麹量へ遅込み28~3まで、6ま時間製 低した。

明られた難に23多食塩水/22を止え202 ボントに仕込み25~30℃で6ヶ月間熟成させ、 あとは常法により圧搾、製成することにより粘 棚を醤油が得られた。

なお対照はアエロバクター・クロカエN4/4ーM(FBRM-PM/フフタ)を使用することなく、前配と全く削碌な方法で製造した酱油である。 供られた醤油の分析値を第2表に示す。

		,,	第 2	⋛ 表			
;			波 霉素	アンモニア 態 選業 (8/100mi)		1	1
<i>7</i> - 4				0.248			
武験	38.81	1.520	0.988	0232	230	225	4.80

実施例3

ある。

この結果を第3表に示す。

		3	表		
比粘度	全窒素フォルモ	アンモ 紫 窟		アルコール	μН
	(2/100ml) (2/100)	ne X 8/100	ne) (2/100 me); (≉)	!
对照 3.25	1.4700.94	8 0.23	2 225	205	4.80
武额 4230	1.4700.94	5 021	9 220	210	4.80

沒施例 4

映脂大豆330gに430配の水道水を加水し、飽和蒸気を用いて/kg/cm²(ゲージ圧)で45分間加圧蒸煮したのち、このもの3品は28℃になつた時点で醤油用種糖菌としてアスペルキルス・ソーヤIAM2669の種類を1分となど制作小及310gを確加、混合したのち、これを翻蓋に妥込み28~33℃で65時間製麴した。

た戦中盛込時より / 6 時間目の手人時に、アエコバクター・クロカエN4 / 4 一世(BBRM - P ボ / 7 7 9)を予め細菌培養培地(内エキュルケメ、ポリベブトン2 5 9.食塩 ハケリ、 異学水 500

なお製麹期間中/6時間かよび22時間目に手入換作を行なつた。

次いで得られた難に23男食塩水1.21を加え 5とポットに仕込み、25~30℃で6ヶ月向熱 成させ、あとは常法により圧搾、製成することに より粘稠醤油が得られた。

なお対照としてはアエロバクター・クロカエN 414-M(FERM-P KK 1 779)を全く使用 することなく前述の方法と同様に製造した醤油で

ル、 p H ク 2)で 3 0 ℃、 / 6 時間 前培養して 役 た 宅 奏 液 (歯 体 数、 3 × / 0°/ル 個) 2 ㎡ を 展 種 し 充 分 進 合 し た 。

次いで得られた難に23%食塩水1.21を加え 51ボットに仕込み25~30℃で6ヶ月間熱成 させ、あとは常法により圧搾、製成することによ り粘稠醤油が得られた。

対照は製護中アエロバクター・クロカエN4/4ーH(FERMーPK/フクタ)の培養液の代りに、2 配の破菌水を添加し、その他は前記と全く同様を方法で製造した醤油である。

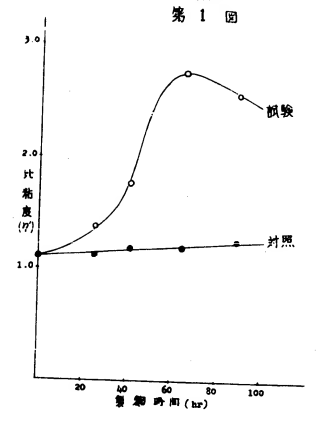
得られた智油の分析値を第4表に示す。

			第	4		Ę				
; ±			思鐵	柔	经金额	:		アルコール	ρН	_
		(8/100 m	1) (8/100	ne)(a	(OBL)	12/100	RL)	(∯)		1
对項、	3.10	1.45	6 0.93	2 0	242	.20	0	2/5	4.80	-, :
試験 4	7.60	1.444	4 0.93	0 0	216	1.9	8	22/	4.85	Ţ

4.3面口簡單交說明

31四は硝酸に製麴時間、酸軸に比粘度を示し

貫の生成状態を示した名である。



キッコーマン醤油株式会社

(3) 微生物受託番号通知書(写)

(4)ジェイ・エフ・シイー・シイー

(1966年版)(写)

5.前記以外の発明者

フダシナカネ 千葉県野田市中根140-51 ズマック・ジ 水 召 武 二

氏

ノダシノダ 千葉県野田市野田35〇一6 モ ギ コウ ヤ 茂 木 孝 也